OFFICE **PATENT**

29. 9. 2004

REC'D 2 1 OCT 2003

WIPO

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application: 2003年10月 3 日

出 願 Application Number:

特願2003-345314

[ST. 10/C]:

[JP2003-345314]

人 出 Applicant(s):

パイオニア株式会社

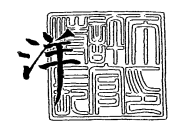
SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

2004年

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office

7月

5日



BEST AVAILABLE COPY

【書類名】 特許願 【整理番号】 58P0278

【提出日】平成15年10月 3日【あて先】特許庁長官殿【国際特許分類】H05B 33/10

【発明者】

【住所又は居所】 埼玉県鶴ヶ島市富士見6丁目1番1号 パイオニア株式会社 総

合研究所内

【発明者】

【住所又は居所】 埼玉県鶴ヶ島市富士見6丁目1番1号 パイオニア株式会社 総

合研究所内

【氏名】 川見 伸

【特許出願人】

【識別番号】 000005016

【氏名又は名称】 パイオニア株式会社

【代理人】

【識別番号】 100079119

【弁理士】

【氏名又は名称】 藤村 元彦

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 016469 【納付金額】 21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】 特許請求の範囲 1

 【物件名】
 明細書 1

 【物件名】
 図面 1

 【物件名】
 要約書 1

 【包括委任状番号】
 9006557

【書類名】特許請求の範囲

【請求項1】

対向する1対の陽極及び陰極の間に成膜されかつ有機化合物からなる発光層を含む3以上の薄膜からなる有機機能層からなる有機エレクトロルミネッセンス素子であって、前記有機機能層は、それぞれガラス転移温度が第1温度以上の有機化合物からなる1対の第1及び第2層と、前記第1及び第2層間に挟持されかつ前記第1温度未満のガラス転移温度を有する有機化合物からなる第3層とを含むことを特徴とする有機エレクトロルミネッセンス素子。

【請求項2】

前記第3層のガラス転移温度と前記第1及び第2層のいずれのガラス転移温度との差が 12℃以上であることを特徴とする請求項1記載の有機エレクトロルミネッセンス素子。

【請求項3】

前記第1温度が107℃であることを特徴とする請求項1又は2記載の有機エレクトロルミネッセンス素子。

【請求項4】

前記第3層に含まれる有機化合物はフォトルミネッセンスを示し、そのピークが500 nm以下であることを特徴とする請求項1~3のいずれかに記載の有機エレクトロルミネッセンス素子。

【書類名】明細書

【発明の名称】有機エレクトロルミネッセンス素子

【技術分野】

[0001]

本発明は、電流の注入によって発光するエレクトロルミネッセンスを呈する有機化合物からなる発光層を含む1以上の薄膜(以下、有機機能層という)を備えた有機エレクトロルミネッセンス素子(以下、有機EL素子という)に関に関する。

【背景技術】

[0002]

有機EL素子は、発光層を含む有機機能層を表示電極である陽極及び陰極間に挟んだ形態で基本的に構成され、両電極から注入された電子とホール(正孔)が再結合時の励起子が励起状態から基底状態に戻り光を生じさせる。例えば、透明基板上に、陽極の透明電極と、有機機能層と、陰極の金属電極とが順次積層されて有機EL素子は構成される。有機機能層は、例えば、透明電極側から順に積層されたホール注入層/ホール輸送層/発光層/電子注入層など、それぞれの機能を持つ複数の層からなる。ホール注入層、ホール輸送層はホール輸送性を有する材料からなり、電子輸送層、電子注入層は電子輸送をする材料からなり、電子輸送層に対する電荷の注送性を有する材料からなる。これら発光層以外の電荷輸送層は、発光層に対する電荷の注入効率を高め、発光層単層からなる素子に比べて、発光効率を大きく向上させる。実際の有機EL素子では電荷輸送層が無いタイプ、更に電荷輸送層の多層のタイプもある。更に、発光層も複数の層、例えば青色発光層/赤色発光層の2層からなる白色発光素子など、からなる場合がある。

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

[0003]

有機EL素子を構成する層の内、互いに隣接する2層を構成する材料のガラス転移温度が低いと、高温の環境下に素子が置かれたとき、輝度劣化、色度劣化等が生じる。また、 隣接する2層をガラス転移温度が高い材料で構成することも可能であるが、このような材料で、連続駆動に対する耐久性、あるいは、素子効率が良好になる材料(2材料)を選択することは至難である。

[0004]

本発明の解決しようとする課題には、信頼性の高い有機EL素子を提供することが一例として挙げられる。

【課題を解決するための手段】

[0005]

本発明による有機EL素子は、対向する1対の陽極及び陰極の間に成膜されかつ有機化合物からなる発光層を含む3以上の薄膜からなる有機機能層からなる有機エレクトロルミネッセンス素子であって、前記有機機能層は、それぞれガラス転移温度が第1温度以上の有機化合物からなる1対の第1及び第2層と、前記第1及び第2層間に挟持されかつ前記第1温度未満のガラス転移温度を有する有機化合物からなる第3層とを含むことを特徴とする。

【発明を実施するための最良の形態】

[0006]

有機EL素子の有機機能層を構成する材料のガラス転移温度が低いと、高温環境下に素子が置かれたとき、輝度劣化、色度劣化などが生じる。そこで、有機EL素子の有機機能層内のガラス転移温度が低い材料からなる層をガラス転移温度が高い材料からなる層で挟んだ構造とする試作を行った結果、高温環境下に長時間保存した場合でも輝度劣化が抑制されることが知見された。

[0007]

以下に本発明の実施の形態を図面を参照しつつ説明する。

[0008]

本発明の有機EL素子は、図1に示すように、例えば、ガラス、プラスチックなどの透明基板1上に、陽極の透明電極2と、有機機能層3と、陰極の金属電極4とが順次積層されて有機EL素子は構成され、透明基板1側から発光を得る。発光を取り出すために、陽極、陰極の少なくとも何れかは、透明又は半透明である必要がある。有機化合物からなる有機機能層3は、例えば、図1に示すように、透明電極2側から積層されたホール注入層30/ホール輸送層31/発光層32/電子輸送層33のそれぞれの機能を持つ複数の層からなる。電子輸送層33及び金属電極4間に電子注入効率を上げるために電子注入層34が設け得る。発光層やホール輸送層及び電子輸送層の電荷輸送層はそれぞれ多層とすることができる。

[0009]

透明電極 2 は有機機能層にホールを供給する陽極としての機能を有する。陽極材料としては、金属、合金、金属酸化物、電気伝導性化合物、これらの混合物などを用いることができ、好ましくは仕事関数が 4 e V以上の材料を用いる。例えば、陽極に酸化インジウムスズ(ITO)、アンチモンをドープした酸化スズ(ATO)、フッ素をドープした酸化スズ(FTO)、半導性金属酸化物(酸化スズ、酸化亜鉛、酸化インジウム、酸化亜鉛インジウム(IZO)など)、金属(金、銀、クロム、ニッケルなど)、これら金属と導電性金属酸化物との混合物又は積層物、無機導電性物質(ヨウ化銅、硫化銅など)、有機導電性材料(ポリアニリン、ポリチオフェン、ポリピロールなど)及びこれとITOとの積層物などを用い得る。陽極の厚さは例えばITOで1000~300nm程度、金で厚さが800~150nm程度のものが用い得るが、その材料、透過率に応じて適宜選択する

[0010]

金属電極4は有機機能層に電子を注入する陰極としての機能を有する。陰極材料としては、金属、合金、金属酸化物、電気伝導性化合物、これらの混合物などを用いることができる。金属電極には例えばアルミニウムなどの低抵抗材料が好ましく、アルミニウム単独のみならず、リチウムーアルミニウム合金、マグネシウムーアルミニウム合金など合金又は混合物を用い得る。有機機能層への電子注入効率を上げるために、LiF(フッ化リチウム)、Li2〇(酸化リチウム)、CsF(フッ化セシウム)など数A膜厚程度の電子注入層34を挿入できる。有機機能層に接する金属電極又は電子注入層には好ましくは仕事関数が4.5 e V以下の材料を用いる。例えば、それら材料にアルカリ金属(Li、Na、K、Csなど)、アルカリ土類金属(Mg、Caなど)を添加できる。それら材料は単独で使用してもよいが、安定性と電子注入性とを両立させるためには2種以上を併用するのが好ましい。

[0011]

本発明の実施形態の有機EL素子は、対向する1対の陽極及び陰極の間に成膜されかつ有機化合物からなる発光層を含む3以上の薄膜からなる有機機能層からなる。有機機能層は、それぞれガラス転移温度が例えば107℃の第1温度以上の有機化合物からなる1対の第1及び第2層(ホール輸送層31及び電子輸送層33或いはホール注入層30及び発光層32)と、第1及び第2層間に挟持されかつ第1温度未満のガラス転移温度を有する有機化合物からなる第3層(発光層32或いはホール輸送層31)とを含むように構成する。本発明の実施形態の有機EL素子においては、第3層のガラス転移温度と第1及び第2層のいずれのガラス転移温度との差が12℃以上である。第1、第2及び第3層材料は、以上のガラス転移温度の関係を有する材料から選択される。本発明の実施形態の有機EL素子においては、第3層に含まれる有機化合物はフォトルミネッセンスを示し、そのピークが500nm以下であることが好ましい。

[0012]

かかる第3層と第1及び第2層とのガラス転移温度差が12℃以上あれば高温環境下における長時間保存した場合でも輝度劣化が生じることがない。ガラス転移温度は有機化合物の熱的安定性を示し、ガラス転移温度が高いほど熱的に安定なアモルファス薄膜を与えることができる。本実施形態のように第1温度を107℃とすれば、熱的に安定で長時間

の通電に対して安定な発光が得られるが、高温下での動作環境などを考慮すると、第1温度が99℃以上でも或る程度の効果は期待できる。本実施形態では示差走査熱量計を用い測定した値を採用している。

[0013]

挟持される第3層は、発光層の他に、挟持する第1及び第2層のガラス転移温度より低いガラス転移温度を有するものであれば、ホール注入層、ホール輸送層、電子輸送層、ホール注入層であってもよい。

[0014]

[0015]

本発明の実施形態の有機EL素子における発光層のホスト材料としては、アントラセン、ナフタレン、ピレン、テトラセン、コロネン、ペリレン、フタロペリレン、ナフタロペリレンなどの縮合多環誘導体、トリス(8-ヒドロキシキノリナート)アルミニウム、トリス(4-メチル-8-キノリナート)アルミニウム、トリス(5-フェニル-8-キノリナート)アルミニウム、ビス(4-メチル-8-キノリナート)アルミニウムなどのキノリノール金属錯体などが使用できる。例えば、有機発光層のホスト材料として下記化学式(1)で示されるBAlq(Tg=99°C)や、下記化学式(2)で示されるHost (Tg=113°C)や、下記化学式(3)で示されるBEM-B(Tg=130°C)が用いられる。

[0016]

【化1】

【0017】 【化2】

$$H_3C$$

$$AI - O$$

$$CH_3$$

$$(2)$$

[0018]

[0019]

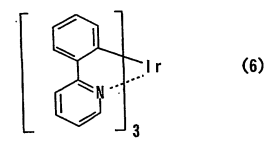
発光層のドーピング材料としては、クマリン系化合物、キナクリドン系化合物、スチルアミン系化合物などの蛍光材料や、フェニルピリジンやアセチルアセトンなどを配位子とするイリジウム錯体などりん光材料が挙げられる。例えば、有機発光層のホスト材料として下記化学式(4)で示されるBtpIrや、下記化学式(5)で示されるFIrpicや、下記化学式(6)で示されるIr(ppy)3が用いられる。

【0020】 【化4】

【0021】 【化5】

[0022]

【化6】



[0023]

本発明の実施形態の有機EL素子における電子輸送層を構成する電子輸送材料は、上記 条件の他に、電子を輸送する能力、電子を注入する能力を有し、できればホールの電子輸 送層への移動を防止できる化合物から選択される。電子輸送材料としては、例えばトリア ゾール誘導体、オキサゾール誘導体、オキサジアゾール誘導体、フルオレノン誘導体、ア ントラキノジメタン誘導体、アントロン誘導体、ジフェニルキノン誘導体、チオピランジ オキシド誘導体、カルボジイミド誘導体、フルオレニリデンメタン誘導体、ジスチリルピ ラジン誘導体、ナフタレンペリレンなどの複素環テトラカルボン酸無水物、フタロシアニ ン誘導体、キノリノール誘導体などの金属錯体、メタロフタロシアニン、ベンゾオキサゾ ールやベンゾチアゾールなどを配位子とする金属錯体、アニリン共重合体、チオフェンオ リゴマー、ポリチオフェンなどの導電性高分子、ポリチオフェン誘導体、ポリフェニレン 誘導体、ポリフェニレンビニレン誘導体、ポリフルオレン誘導体などが挙げられる。

【実施例1】

[0024]

具体的に、サンプルの有機EL素子の複数を作製して、その発光特性を評価した。

[0025]

サンプルでは、それぞれ基板上のITO(膜厚110nm)陽極上に、以下の材料を順 次蒸着し、下記構成の有機EL素子を作製した。

[0026]

ホール注入層に銅フタロシアニン(CuPc)(膜厚25nm)を、ホール輸送層にH TM-A(膜厚105nm)を、発光層にBEM-A(膜厚30nm)を、電子輸送層に Alq3 (それぞれ膜厚20nm) を用い有機機能層を図1に示すように積層した。ホー ル注入材料であるC u P c は熱的に安定な物質であり、熱分析において 3 0 0 ℃に至るま でガラス転移温度、融点とも観測されない。HTM-Aはガラス転移温度120℃のホー ル輸送材料である。発光層のBEM-Aは106℃のガラス転移温度を有する青色発光材 料である。電子輸送材料として機能しているAlq3は167℃のガラス転移温度を有す る。

[0027]

さらに、それぞれの電子輸送層上に電子注入層としてLiFを膜厚1nm蒸着し、さら にその上に陰極としてアルミニウム (Al) を膜厚100nm積層し、実施例の有機発光 素子サンプルを作製した。

【実施例2】

[0028]

実施例1におけるホール輸送層をHTM-Aに代えて、ガラス転移温度135℃のHT M-B (膜厚105nm) とした以外、上記実施例1と同一な実施例2を作製した。

比較例 1

実施例 1 におけるホール輸送層を H T M − A に代えて、ガラス転移温度 9 6 ℃の α − N PD (膜厚105nm) とした以外、上記実施例1と同一な比較例1を作製した。

[0029]

実施例1、実施例2、比較例1の有機EL素子を100℃の恒温槽中で所定時間保存し た。その後、素子を $5.5 \, \mathrm{m\,A/c\,m^2}$ で駆動した場合の色度及び効率の変化をそれぞれ 表1に示す。

[0030]

【表 1】

	ホール輸送材	100℃保存	色	度	効率(cd/A)
		経過時間	CIEx	CIEy	
実施例1		0	0.144	0.111	4.1
	HTM-A	100	0.143	0.111	4.2
X 2207.	Tg = 120°C	250	0.143	0.110	4.3
		500	0.143	0.109	4.3
実施例2		0	0.144	0.111	3.8
	HTM-B	100	0.143	0.108	3.8
	Tg = 135℃	250	0.144	0.107	3.8
		500	0.143	0.108	4.0
比較例1		0	0.146	0.115	3.6
	α-NPD	100	0.287	0.469	0.8
	Tg = 96°C	250	0.299	0.483	0.8
		500	0.300	0.482	0.6

[0031]

表1から分かるように、実施例1及び実施例2では、100℃の恒温槽中に500時間 保存しても、色度、発光効率に変化が見られなかった。これに対して、比較例1では、1 0 0時間経過した時点で発光色が青色から緑色に変化するとともに、効率も初期の1/4 以下になってしまった。

【実施例3】

[0032]

実施例1におけるホール輸送層をHTM-Aの膜厚を55nmと薄くし、発光層のBE M-Aに代えて、ドーパント材料のBtpIrを添加したホストのBAlqを発光層(膜 厚47.5 nm)とし、電子輸送層Al q3の膜厚を30 nmと厚くした以外、上記実施 例1と同一な実施例3を作製した。発光層のBAlqは99℃のガラス転移温度を有する 。また、BtpIrはりん光性ドーパントである。

【実施例4】

[0033]

実施例3の素子構造におけるホール輸送層のHTM-Aに代えて、ガラス転移温度14 3℃のHTM-C(膜厚55nm)のホール輸送層とした以外、上記実施例3と同一な実 施例4を作製した。

比較例 2

実施例3の素子構造におけるホール輸送材料をHTM-Aに代えて、ガラス転移温度9 6 \mathbb{C} の α - N P D とした以外、上記実施例 3 と同一な比較例 2 を作製した。

[0034]

実施例3、実施例4、比較例2の有機EL素子を100℃の恒温槽中で所定時間保存し た。その後、素子を $5.5 \, \mathrm{mA/c} \, \mathrm{m}^2$ で駆動した場合の色度及び効率の変化をそれぞれ 表2に示す。

[0035]

【表2】

	ホール輸送材	100°C保存 経過時間	色 CIEx	度 CIEy	効率(cd/A)
		0	0.677	0.321	6.5
実施例3	HTM-A Tg = 120°C	100	0.678	0.320	6.3
天地の		250	0.677	0.321	6.4
	, , , , , , ,	500	0.678	0.321	6.2
		0	0.676	0.322	5.8
実施例4	HTM-C	100	0.676	0.321	5.8
美胞的	Tg = 143°C	250	0.676	0.322	5.7
	"5"	500	0.676	0.323	5.6
比較例2		0	0.678	0.321	6.1
	α-NPD	100	0.645	0.344	2.3
	Tg = 96°C	250	0.567	0.394	1.1
		500	0.531	0.415	1.2

[0036]

表2から分かるように、実施例3及び実施例4では、100℃の恒温槽中に500時間 保存しても、色度、発光効率に変化が見られなかった。これに対して、比較例2では、1 0 0時間経過した時点で発光色が赤色から橙色に変化するとともに、効率も初期の1/5 以下になってしまった。

【実施例5】

[0037]

実施例 1 におけるホール輸送層をHTM-Aに代えて、ガラス転移温度 9 6 ℃の α − N PD(膜厚105nm)とし、発光層のBEM-Aに代えて、ガラス転移温度130℃の 青色発光材料であるBEM-B(膜厚30nm)とした以外、上記実施例1と同一な実施 例 5 を作製した。 $\alpha-NPD$ のフォトルミネッセンスのピークは 4 3 7 nmである。

|比較例3|

実施例5の素子構造における発光層の青色発光材料BEM-Bに代えて、ガラス転移温 度106℃のMBEM-Aとした以外、上記実施例 5と同一な比較例 3を作製した。(比 較例1と同じ構成)。

[0038]

実施例5、比較例3の有機EL素子を100℃の恒温槽中で所定時間保存した。その後 、素子を5.5mA/cm²で駆動した場合の色度及び効率の変化をそれぞれ表3に示す

[0039]

【表3】

	ホール輸送材	100℃保存	色	度	効率(cd/A)
	小一ル制友的	経過時間	CIEx	CIEy	23-1-10-1-1
	0514.5	0	0.146	0.229	2.4
実施例5	BEM-B Tg = 130°C	20	0.148	0.231	2.4
		100	0.159	0.247	2.2
		0	0.146	0.115	3.6
比較例3	BEM-A Tg = 106°C	20	0.146	0.113	3.7
		100	0.287	0.469	0.8

[0040]

表3から分かるように、実施例5では、100℃の恒温槽中に500時間保存しても、 色度、発光効率に大きな変化が見られなかった。これに対して、比較例3では、100時 間経過した時点で発光色が青色から緑色に変化するとともに、効率も初期の1/4以下に なってしまった。

【実施例6】

[0041]

実施例 1 におけるホール輸送層をHTM-Aに代えて、ガラス転移温度 9 6 ℃の α - N PD(膜厚55nm)とし、発光層のBEM-Aに代えて、ドーパント材料のBtpIr を添加したホストのガラス転移温度113℃を有する上記Hostを発光層(膜厚47. 5 nm) とし、電子輸送層Alq3の膜厚を30nmと厚くした以外、上記実施例1と同 一な実施例6の有機EL素子を作製した。

|比較例4|

実施例6の素子構造における発光層のHostに代えて、ガラス転移温度99℃のBA 1 gとした以外、上記実施例6と同一な比較例4を作製した。(比較例2と同じ構成)。 [0042]

実施例6、比較例4の有機EL素子を100℃の恒温槽中で所定時間保存した。その後 、素子を5.5mA/cm²で駆動した場合の色度及び効率の変化をそれぞれ表4に示す

[0043] 【表4】

	- u #A'*++	100℃保存	色	度	勃率(cd/A)
	ホール輸送材	経過時間	CIEx	CIEy	2034-(cu, 7.0
実施例6		0	0.676	0.321	数率(cd/A) 5.9 5.3 4.3 6.1
	Host Tg = 113°C	150	0.673	0.324	5.3
		300	0.672	0.325	4.3
	BAlq Tg = 99°C	0	0.678	0.321	6.1
比較例4		150	0.576	0.386	1.2
		300	0.528	0.416	1.2

[0044]

表4から分かるように、実施例6では、100℃の恒温槽中に300時間保存しても、 色度、発光効率に大きな変化がみられなかつた。これに対して、比較例4では、150時 間経過した時点で発光色が赤色から橙色に変化するとともに、効率も初期の1/5になっ てしまった。

[0045]

これら実施例 1 ~ 6、比較例 1 ~ 4 の有機機能層の状態は表 5 のように示される。 【 0 0 4 6 】 【表 5 】

		各有機機能層材料		
実施例1	CuPc(Tg=>300°C)	HTM-A(Tg=120°C)	D=	Alq3(Tg=167°C)
実施例2 実施例2	1	HTM-B(Tg=135°C)	BEM-A(Tg=106°C)	Alq3(Tg=167°C)
上較例1,3	CuPc(Tg=>300°C)	α-NPD(Tg=96°C)	BEM-A(Tg=106°C)	Alq3(Tg=167°C)
実施例3	CuPc(Tg=>300°C)	HTM-A(Tg=120°C)	BAlq(Tg=99°C)+Btplr	Alq3(Tg=167°C)
	CuPc(Tg=>300°C)	1	BAIq(Tg=99°C)+BtpIr	Alq3(Tg=167°C
実施例4	CuPc(Tg=>300°C)	α -NPD(Tg=96°C)	BAlq(Tg=99°C)+BtpIr	Alq3(Tg=167°C)
比較例2. 4 実施例5	CuPc(Tg=>300°C)	α-NPD(Tg=96°C)	BEM-B(Tg=130 °C)	Alq3(Tg=167°C
実施例6	CuPc(Tg=>300°C)	α-NPD(Tg=96°C)	Host(Tg=113°C)+Btplr	Alq3(Tg=167°C

[0047]

本実施形態のような構成とすることにより、高温の環境下に素子が置かれたときでも、 輝度劣化、色度変化などの不具合が生じない。また、材料の選択も容易になるという効果 がある。特に本発明を用いることにより、車載用を前提とした製品の信頼性が向上する。 【図面の簡単な説明】

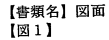
[0048]

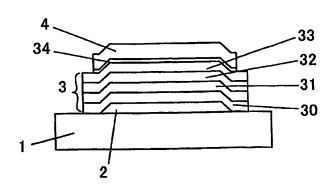
【図1】本発明による実施形態の有機EL素子を示す構造図である。

【符号の説明】

[0049]

- 1 透明基板
- 2 透明電極
- 3 有機機能層
- 4 金属電極
- 30 ホール注入層
- 31 ホール輸送層
- 3 2 発光層
- 33 電子輸送層
- 34 電子注入層





【書類名】要約書

【要約】

【課題】

信頼性の高い有機エレクトロルミネッセンス素子を提供する。

【解決手段】

有機エレクトロルミネッセンス素子は、対向する1対の陽極及び陰極の間に成膜されかつ有機化合物からなる発光層を含む3以上の薄膜からなる有機機能層からなり、有機機能層は、それぞれガラス転移温度が第1温度以上の有機化合物からなる1対の第1及び第2層と、第1及び第2層間に挟持されかつ第1温度未満のガラス転移温度を有する有機化合物からなる第3層とを含む。

【選択図】 図1

特願2003-345314

出願人履歴情報

識別番号

[000005016]

1. 変更年月日

1990年 8月31日

[変更理由]

新規登録

住 所 氏 名 東京都目黒区目黒1丁目4番1号

パイオニア株式会社

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
D BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.